### **PCT**

# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C07D 263/20, 413/10, A61K 31/421, 31/422, A61P 31/04, C07D 413/12

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/29396

**A1** 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

25. Mai 2000 (25.05.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/08469

- (22) Internationales Anmeldedatum: 5. November 1999 (05.11.99)
- (30) Prioritätsdaten:

198 53 001.3

17. November 1998 (17.11.98) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BARTEL, Stephan [DE/DE]; Zu den Birken 26, D-51515 Kürten (DE). RADDATZ, Siegfried [DE/DE]; Jakob-Böhme-Strasse 21, D-51065 Köln (DE). HÄRTER, Michael [DE/DE]; Maushäuschen 15, D-42489 Wülfrath (DE). ROSENTRETER, Ulrich [DE/DE]; Obere Rutenbeck 6, D-42439 Wuppertal (DE). WILD, Hanno [DE/DE]; Ausblick 128, D-42113 Wuppertal (DE). ENDERMANN, Rainer [DE/DE]; In den Birken 152a, D-42113 Wuppertal (DE). KROLL, Hein-Peter [DE/DE]; Pahlkestrasse 96, D-42115 Wuppertal (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: NOVEL SUBSTITUTED PHENYLOXAZOLIDONE DERIVATIVES
- (54) Bezeichnung: NEUE SUBSTITUIERTE PHENYLOXAZOLIDON-DERIVATE
- (57) Abstract

The invention relates to novel substituted phenyloxazolidone derivatives, to a method for producing them, to pharmaceutical compositions containing them and to their use for producing medicaments, especially for producing antibacterial medicaments for treating human beings and animals.

#### (57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue substituierte Phenyloxazolidon-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung, sie umfassende pharmazeutische Zusammensetzungen sowie ihre Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln, insbesondere zur Herstellung von antibakteriellen Arzneimitteln zur Behandlung von Menschen und Tieren.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	ТJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	$\mathbf{U}\mathbf{Z}$	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	$\mathbf{z}\mathbf{w}$	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LÏ	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

- 1 -

#### Neue substituierte Phenyloxazolidon-Derivate

Die vorliegende Erfindung betrifft neue substituierte Phenyloxazolidon-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung, sie umfassende pharmazeutische Zusammensetzungen sowie ihre Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln, insbesondere zur Herstellung von antibakteriellen Arzneimitteln zur Behandlung von Menschen und Tieren.

Antibakteriell wirksame Oxazolidon-Derivate, die am Stickstoff des Oxazolidongerüstes eine substituierte Phenylgruppe aufweisen, sind im Stand der Technik WO 93/09103, bekannt (vgl. WO 96/23788, WO 93/23384. WO 95/14684. WO 94/13649, WO 95/07271, WO 97/09328, WO 97/21708, WO 97/30981, EP-A-0 316 594, EP-A-0 127 902, EP-A-0 184 170, EP-A-0 311 090, EP-A-0 352 781 sowie WO 97/30995). Diese in 3-Stellung durch substituierte Phenylgruppen substituierte Oxazolidone weisen in der 5-Stellung z. B. einen Carbonylaminomethylsubstituenten auf, der am Carbonylkohlenstoffatom weitere Substituenten tragen kann. Die Erfinder der vorliegenden Erfindung stellten sich die Aufgabe, neue phenylsubstituierte Oxazolidon-Derivate mit antibakterieller Wirksamkeit zu finden, und es gelang ihnen, neue thiocarbonylaminomethyl-substituierte Oxazolidone mit substituierten Phenylresten in der 3-Position des Oxazolidons zu finden, die über eine außerordentlich starke antibakterielle Wirksamkeit verfügen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

5

10

15

$$R^{3}$$
 $N$ 
 $O$ 
 $H$ 
 $S$ 
 $R^{1}$ 

worin

R<sup>1</sup> -OR<sup>4</sup>, worin R<sup>4</sup> (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl ist, oder

5

15

20

-NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> ist, worin R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl, das gegebenenfalls über N-gebundenes Morpholin substituiert ist, bedeuten,

- 10 R<sup>2</sup> Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, Hydroxy oder Halogen ist,
  - R<sup>3</sup> eine gesättigte, ungesättigte und/oder aromatische, gegebenfalls kondensierte und/oder substituierte, carbomono-, bi- oder tricyclische Gruppe oder eine gesättigte , ungesättigte und/oder aromatische, gegebenenfalls kondensierte und/oder substituierte, heteromono-, heterobi- oder heterotricyclische Gruppe ist, oder

R<sup>3</sup> — C—R<sup>7</sup>, worin R<sup>7</sup> Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl, oder — C—R<sup>7</sup> ist, worin R<sup>7</sup> wie oben definiert ist, und R<sup>8</sup> -NR<sup>7</sup>'R<sup>9</sup>, worin R<sup>7</sup> unabhängig wie R<sup>7</sup> oben definiert und R<sup>9</sup> Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl ist, oder –OR<sup>7</sup> ist, worin R<sup>7</sup> wie oben definiert ist, oder

R<sup>3</sup> Halogen,

5

10

15

(C<sub>2</sub>-C<sub>5</sub>)Alkinyl,

OR<sup>11</sup>

$$-C-R^7$$
 $R^9$ , worin  $R^7$  und  $R^9$  wie oben definiert sind, und  $R^{11}$  Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl ist,

$$R^{11}$$
 $R^{9}$ , worin  $R^7$ ,  $R^9$  und  $R^{11}$  wie oben definiert sind,

OR<sup>12</sup>
—C—OR<sup>13</sup>

$$R^9$$
, worin  $R^9$  wie oben definiert ist und  $R^{12}$  und  $R^{13}$  unabhängig voneinander Wasserstoff oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl sind oder gemeinsam eine (C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>)Alkandiylgruppe bilden,

 $R^{15}$   $R^{16}$   $R^{7}$   $R^{9}$  , worin  $R^{7}$  und  $R^{9}$  wie oben definiert sind, und  $R^{15}$  und  $R^{16}$  unabhängig voneinander Wasserstoff,  $(C_1\text{-}C_4)$ Alkyl oder  $(C_3\text{-}C_8)$ Cyclo-alkyl sind, oder

WO 00/29396 PCT/EP99/08469

- 4 -

R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> gemeinsam eine Gruppe der Formel

X -CH<sub>2</sub>-, -O-, -S- oder -NR<sup>11</sup> ist, worin R<sup>11</sup> wie oben definiert ist, und R<sup>19</sup> und R<sup>20</sup> beide Wasserstoff, Wasserstoff und Hydroxy, Wasserstoff und -N(R<sup>18</sup>)<sub>2</sub> oder zusammen =O, =NOH, =NOR<sup>21</sup>, worin R<sup>21</sup> (C<sub>1</sub>-

 $C_4$ )Alkyl ist, =N-O-C-R<sup>22</sup>, worin R<sup>22</sup> Wasserstoff, ( $C_1$ - $C_4$ )Alkyl, ( $C_2$ - $C_4$ )-Alkenyl, ( $C_3$ - $C_4$ )Cycloalkyl oder -OR<sup>21</sup> ist, worin R<sup>21</sup> wie oben definiert ist, oder

$$=N-N$$
 $N-CH_3$  sind,

und pharmazeutisch verträgliche Salze davon.

15

20

10

5

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in stereoisomeren Formen, die sich entweder wie Bild und Spiegelbild (Enantiomere), oder die sich nicht wie Bild und Spiegelbild (Diastereomere) verhalten, existieren. Die Erfindung betrifft sowohl die Enantiomeren oder Diastereomeren oder deren jeweilige Mischungen. Die Racemformen lassen sich ebenso wie die Diastereomeren in bekannter Weise in die stereoisomer einheitlichen Bestandteile trennen.

WO 00/29396 PCT/EP99/08469

- 5 -

Folgendes Formelschema veranschaulicht die entsprechenden Schreibweisen für enantiomerenreine und racemische Formen des Oxazolidongerüstes:

5

Physiologisch unbedenkliche Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen können Salze der erfindungsgemäßen Stoffe mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein. Besonders bevorzugt sind z.B. Salze mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure.

15

10

Als Salze können weiterhin Salze mit üblichen Basen genannt werden, wie beispielsweise Alkalimetallsalze (z.B. Natrium- oder Kaliumsalze), Erdalkalisalze (z.B. Calcium- oder Magnesiumsalze) oder Ammoniumsalze, abgeleitet von Ammoniak oder organischen Aminen wie beispielsweise Diethylamin, Triethylamin, Ethyldiisopropylamin, Prokain, Dibenzylamin, N-Methylmorpholin, Dihydroabietylamin, 1-Ephenamin oder Methyl-piperidin.

20

25

 $(C_1-C_8)$ -Alkyl steht im Rahmen der Erfindung für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen wie z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl und Octyl sowie deren verzweigtkettige isomere Formen. Aus dieser Definition leiten sich analog die entsprechenden Alkylgruppen mit weniger Kohlenstoffatomen wie z.B.  $(C_1-C_4)$ -Alkyl ab. Im allgemeinen gilt, daß  $(C_1-C_4)$ -Alkyl bevorzugt ist.

Desweiteren leiten sich aus dieser Definition die entsprechenden Bedeutungen des Alkylanteils in funktionalisierten Gruppen ab, wie z.B. (C<sub>2</sub>-C<sub>5</sub>)-Alkinyl (z.B. Ethinyl, Propinyl etc.), (C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkenyl (z.B. Vinyl, Propenyl etc.), (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Acyl (z.B. Formyl, Acetyl, Propionyl, Butyryl etc.), (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkoxy (wie z.B. Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Butoxy etc.), (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)-Alkoxycarbonyl (z.B. Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propoxycarbonyl, Isopropoxycarbonyl, tert.Butoxycarbonyl, n-Pentoxycarbonyl, n-Hexoxycarbonyl etc.) etc.

10 (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl steht für einen cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl genannt. Bevorzugt sind der Cyclopropyl-, Cyclopentan- und der Cyclohexanring.

15 Aryl steht im allgemeinen für einen aromatischen Rest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen.
Bevorzugte Arylreste sind Phenyl und Naphthyl.

Halogen steht im Rahmen der Erfindung für Fluor, Chlor, Brom oder Iod, wobei Fluor und Chlor bevorzugt sind.

20

25

30

5

Eine gesättigte, ungesättigte und/oder aromatische, gegebenenfalls kondensierte und/oder substituierte, carbomono-, bi- oder tricyclische Gruppe für R³ schließt Carbomono-, bi- oder tricyclische Gruppen ein, wobei, wenn es sich um bi-oder tricyclische Reste handelt, die Zyklen aneinanderkondensiert vorliegen können, über eine Bindung miteinander verbunden sein können oder über zwei Bindungen miteinander verbunden sein können (spirocyclische Verbindungen), und diese Zyklen, sofern mehr als zwei im Rest vorliegen, unabhängig voneinander gesättigt, ungesättigt und/oder aromatisch sein können. Diese Gruppe kann ferner substituiert oder unsubstituiert sein. Derartige Gruppen sind an sich im Stand der Technik bekannt und sind beispielsweise in dem oben beschriebenen Stand der Technik beschrieben.

10

15

20

25

Analog schließen gesättigte, ungesättigte und/oder aromatische, gegebenenfalls kondensierte und/oder substituierte heteromono-, heterobi- oder heterotricyclische Gruppen für R<sup>3</sup> heteromono-, heterobi- oder heterotricyclische Gruppen, die mindestens ein Heteroatom, bevorzugt 1 bis 3 Heteroatome ausgewählt aus S, N oder O enthalten, ein, wobei die Zyklen kondensiert vorliegen können, durch eine Bindung miteinander verbunden sein können oder, wie im Falle Spiroverbindungen über zwei Bindungen miteinander verbunden sein können. Diese Definition schließt auch Reste R3 ein, in denen gleichzeitig carbocyclische und heterocyclische Gruppen vorkommen. Die einzelnen Zyklen können, wenn mehr als zwei vorliegen, unabhängig voneinander gesättigt, ungesättigt und/oder aromatisch sein und substituiert sein. Derartige Gruppen sind an sich ebenfalls aus dem Stand der Technik bekannt und werden beispielsweise durch den in der Einleitung erwähnten Stand der Technik beschrieben. Konkrete Beispiele für R³ werden in der folgenden bevorzugten Ausführungsform der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) beschrieben, in der

R<sup>3</sup> ausgewählt wird aus den Gruppen der Formeln:

$$R^{23}$$
 oder  $R^{23}$  ist, worin  $R^{23}$  ausgewählt

wird, aus der Gruppe der Substituenten die besteht aus:

- (a) Wasserstoff
- (b) Halogen,
- (c)  $-OR^{24}$ ,
- (d)  $-SR^{24}$ ,
- (e) -S(O)<sub>n</sub>R<sup>24</sup>, worin n eine ganze Zahl von 1 oder 2 ist,
- (f) Cyano,

(g) 
$$-0-C-R^{24}$$
,

$$(j)$$
 $-N-S-R^{24}$ 
 $0$ 

$$(k)$$
  $-C-O-R^{24}$ 

$$(m)$$
  $-C-R^{32}$ 

- (n) (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl ist, die wahlweise substituiert sein können mit einem oder mehreren Substituenten, die aus der Gruppe der oben genannten Substituenten (a) bis (m) ausgewählt werden,
- (q) Phenyl ist, das wahlweise substituiert sein kann mit einem oder mehreren Substituenten, die aus der Gruppe der oben genannten Substituenten (a) bis (n) ausgewählt werden,

worin R<sup>24</sup> und R<sup>24'</sup> unabhängig ausgewählt werden aus:

- (a) Wasserstoff,
- (b) (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl, die wahlweise substituiert sein können mit einem oder mehreren Substituenten, die aus der Gruppe ausgewählt werden, die aus Fluor, Chlor,

5

10

15

Hydroxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkoxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Acyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Acyloxy, oder

(c) Phenyl, das wahlweise substituiert sein kann mit einem oder mehreren Substituenten, die aus der Gruppe ausgewählt werden, die aus Fluor, Chlor, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, Hydroxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkoxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Acyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Acyloxy, oder

$$O$$
  $II$   $O$   $C$   $CH_2$   $N(CH_3)_2$  besteht, oder

- R<sup>3</sup> Phenyl oder Pyridyl ist, die wahlweise substituiert sein können mit R<sup>25</sup> und R<sup>26</sup>, worin R<sup>26</sup> ausgewählt wird aus der Gruppe der Substituenten, die besteht aus:
  - (a) Wasserstoff,
  - (b) Halogen,
  - (c) -R<sup>27</sup> und -OR<sup>27</sup>, worin R<sup>27</sup> Wasserstoff oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl ist,
  - (d)  $-NO_2$ , und

R<sup>25</sup> ausgewählt wird aus der Gruppe der Substituenten, die besteht aus:

- (a) Wasserstoff,
- (b) (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl, das wahlweise substituiert sein kann mit einem oder mehreren Substituenten, die aus der Gruppe ausgewählt werden, die besteht aus:
  - Halogen;
  - -OH,
  - Oxo, daß nicht in  $\alpha$ -Position vorliegt,
  - S(O)<sub>0</sub>R<sup>28</sup>, worin o eine ganze Zahl von 0, 1 oder 2 ist und R<sup>28</sup> (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl ist,
  - NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup> ist, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> gleich oder verschieden sind, und Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl,

10

5

15

20

 $-(CH_2)_{\overline{m}}^{-}OR^{31}$ , worin m eine ganze Zahl von 1, 2 oder 3 ist und  $R^{31}$  Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)Alkyl$  ist,  $-(O)_{\overline{p}}^{-}(CH_2)_{\overline{m}}^{-}NR^{32}R^{33}$ , worin m wie oben definiert und p 0 oder 1 ist und  $R^{32}$  und  $R^{33}$  gleich oder verschieden und Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)Alkyl$  sind oder gemeinsam eine  $(C_4-C_6)Alk$ andiyl-Gruppe bilden, oder  $R^{29}$  und  $R^{30}$  gemeinsam  $-(CH_2)_2-O-(CH_2)_2$ - oder  $-(CH_2)_2-N(R^{31})-(CH_2)_2$ -, worin  $R^{31}$  wie oben definiert ist, bilden,

- (c)  $(C_2-C_5)$ Alkenyl,
- (d) (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl,
- (e) -OR<sup>29</sup>, worin R<sup>29</sup> wie oben definiert ist,
- (f) Cyano,
- (g) -S(O)<sub>o</sub>R<sup>34</sup>, worin o wie oben definiert ist und R<sup>34</sup>
  - (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, das wahlweise mit einem oder mehreren Substituenten substituiert ist, die aus Gruppe ausgewählt werden, die aus Halogen, Hydroxy, Cyano, -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup> ist, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind, und

- $(C_2-C_4)$ Alkenyl,
- -NR<sup>35</sup>R<sup>36</sup>, worin R<sup>35</sup> Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl ist und R<sup>36</sup> Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, Alkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)Alkenyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl, -OR<sup>37</sup>, worin R<sup>37</sup> Wasserstoff oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl ist, oder -NR<sup>32</sup>R<sup>33</sup> ist, worin R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> wie oben definiert sind,

5

10

15

20

$$-N_3$$
,

- 
$$H O = R^{38}$$
, worin  $R^{38}$  (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl ist,

daß wahlweise mit einem oder mehreren Halogenatomen substituiert sein kann,

5

(h) 
$$-S = N = S(O) pR^{39}R^{40}$$
, worin p eine ganze Zahl

von 0 oder 1 ist und R<sup>39</sup> und R<sup>40</sup> unabhängig voneinander (C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>)Alkyl oder gemeinsam eine (C<sub>3</sub>-C<sub>5</sub>)Alkandiyl Gruppe bilden,

10

(i) 
$$-S - C - R^{38}$$
, worin  $R^{38}$  wie oben definiert ist,

- Tetrazolyl, (j)
- -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup> ist, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind, (k)
- -N(R<sup>29</sup>)COR<sup>38</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>38</sup> wie oben definiert (1) sind,

(m)

- -NR<sup>29</sup>S(O)<sub>0</sub>R<sup>38</sup> ist, worin R<sup>29</sup>, o und R<sup>38</sup> wie oben definiert sind,
- -CONR<sup>29</sup>R<sup>30</sup> ist, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert (n) sind,
- -COR41, worin R41 (o)

20

15

- (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl, daß wahlweise mit einem oder mehreren Halogenatomen substituiert sein kann,
- (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, daß wahlweise mit -OR<sup>37</sup>, -OC(O)R<sup>37</sup>, worin R<sup>37</sup> jeweils wie oben definiert ist, -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup>

wie oben definiert sind, -S(O)<sub>o</sub>R<sup>28</sup>, worin o und R<sup>28</sup>, wie oben definiert sind,

- (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl,
- (C<sub>2</sub>-C<sub>5</sub>)Alkenyl, wahlweise substituiert mit -CHO, oder -CO<sub>2</sub>R<sup>37</sup> ist,
- (p) -C(=NR<sup>42</sup>)R<sup>41</sup>, worin R<sup>41</sup> wie oben definiert ist, und R<sup>42</sup>
  -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind,
  -OR<sup>29</sup>, worin R<sup>29</sup> wie oben definiert ist, oder

  HOLLOR<sup>29</sup> ist, worin R<sup>29</sup> wie oben definiert ist,
- (q) -C(R<sup>41</sup>)(OR<sup>43</sup>)(OR<sup>43</sup>), worin R<sup>41</sup> wie oben definiert ist, und R<sup>43</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sein können und (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl sind oder gemeinsam eine (C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkandiylgruppe bilden,

(r) 
$$R^{29}R^{44}$$
 $-C-R^{41}$ 
, worin  $R^{29}$ ,  $R^{35}$  und  $R^{41}$  wie oben defi-

niert sind, und  $R^{44}$   $R^{29}$  oder  $-NR^{29}R^{31}$  ist, worin  $R^{29}$  und  $R^{31}$  wie oben definiert sind,

definiert sind,

$$(t) \qquad \begin{array}{c} OC(O)R^{31} \\ - C - R^{41} \\ R^{29} \end{array} \text{ und}$$

5

10

15

20

(u) 
$$\bigcap_{R^{29}}^{OR^{31}} (CH_2) \frac{1}{m} NR^{29} R^{30}$$
, worin m,  $R^{29}$ ,  $R^{30}$  und  $R^{31}$ 

wie oben definiert sind, oder

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

stituiert sein kann, oder -C(O)-O- $R^{47}$  ist, worin  $R^{47}$  ( $C_1$ - $C_6$ )Alkyl ist, oder

10 R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

$$\mathbb{R}^{48}$$
 , worin  $\mathbb{R}^{48}$  Wasserstoff,  $(C_1\text{-}C_6)Alkyl$ , daß

wahlweise einen oder mehrere Substituenten, ausgewählt aus OH, CN oder Halogen, aufweisen kann,  $-(CH_2)_r-(C_6-C_{10})$ Aryl, worin r eine ganze Zahl von 1 bis 4 ist, oder  $-(CH_2)_r-OR^{49}$  ist, worin r wie oben definiert ist, und  $R^{49}$  Wasserstoff,  $(C_1-C_6)$ Alkyl,  $-(CH_2)_r-(C_6-C_{10})$ Aryl,

10

15

20

worin r wie oben definiert ist, oder  $-C(O)R^{50}$  ist, worin  $R^{50}$  ( $C_1$ - $C_6$ )Alkyl ist, oder

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

voneinander ausgewählt werden aus Wasserstoff, - $NO_2$  und Halogen, oder

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

$$R^{55}$$
 , worin  $R^{55}$  und  $R^{56}$  unabhängig von-

einander Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl oder Phenyl sind oder gemeinsam eine (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkandiylgruppe bilden, oder

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

### R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

R<sup>29</sup> wie oben definiert ist,

R<sup>57</sup> ausgewählt wird aus der Gruppe der Substituenten, die besteht aus:

- (a) Wasserstoff,
- (b)  $-NO_2$ ,
- (c) −S(O)₀R<sup>59</sup> worin o wie oben definiert ist und R<sup>59</sup> (C₁-C₄)Alkyl, daß wahlweise durch einen oder mehreren Substituenten substituiert sein kann, die ausgewählt werden aus der Gruppe die besteht aus, −OH, −CN, -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind, und −C(O)OR<sup>37</sup>, worin R<sup>37</sup> wie oben definiert ist; (C₂-C₄)Alkenyl oder -NR<sup>7</sup>R<sup>60</sup> ist, worin R<sup>7</sup> wie oben definiert ist und R<sup>60</sup> R<sup>22</sup> oder -NR<sup>32</sup>R<sup>33</sup> ist, worin R<sup>22</sup>, R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> wie oben definiert sind,

5

10

15

(d) Tetrazolyl,

(e) 
$$-S = S(0)_p R^{39} R^{40}$$
, worin p,  $R^{39}$  und  $R^{40}$  wie

oben definiert sind,

(f) -SH

- (h) -COR<sup>41</sup>, worin R<sup>41</sup> wie oben definiert ist,
- (i) -CONR<sup>29</sup>R<sup>30</sup> ist, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind,
- -C(=NR<sup>42</sup>)R<sup>41</sup>, worin R<sup>41</sup> wie oben definiert ist, und R<sup>42</sup>
  -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind,
  -OR<sup>29</sup>, worin R<sup>29</sup> wie oben definiert ist, oder

(k) 
$$-C = R^{41}$$
, worin  $R^{29}$ ,  $R^{31}$  und  $R^{41}$  wie oben definiert

sind,

(l) 
$$QC(O)R^{31}$$
 $C - R^{41}$ 
 $R^{29}$ , worin  $R^{29}$ ,  $R^{31}$  und  $R^{41}$  wie oben

definiert sind,

(m) 
$$\begin{array}{c}
OR^{31} \\
-C \\
R^{29}
\end{array}$$
, worin m,  $R^{29}$ ,  $R^{30}$  und  $R^{31}$ 

wie oben definiert sind,

(n) -CN

5

10

- (o) -OR<sup>29</sup>, worin R<sup>29</sup> wie oben definiert ist,
- (p) Halogen,

definiert sind,

- (q) -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind,
- (r)  $R^{29} O$   $R^{38}$ , worin  $R^{29}$  und  $R^{38}$  wie oben definiert sind,
- (s)  $R^{29}$  —N—S—(O) $R^{38}$ , worin o,  $R^{29}$  und  $R^{38}$  wie oben
- (t) -C(R<sup>41</sup>)(OR<sup>43</sup>)(OR<sup>43</sup>), worin R<sup>41</sup> wie oben definiert ist, und R<sup>43</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sein können und (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl sind oder gemeinsam eine (C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>)Alkandiylgruppe bilden,

(u) 
$$\begin{array}{c} NR^{29}R^{44} \\ ---C ---R^{41} \\ R^{35} \end{array}, \text{ worin } R^{29}, R^{35} \text{ und } R^{41} \text{ wie oben definiert}$$

sind, und  $R^{44}$   $-R^{29}$  oder  $-NR^{29}R^{31}$  ist, worin  $R^{29}$  und  $R^{31}$  wie oben definiert sind,

- (v) (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl, das wahlweise substituiert sein kann mit einem oder mehreren Substituenten, die aus der Gruppe ausgewählt werden, die besteht aus:
  - Halogen;
  - -OH,
  - Oxo, daß nicht in α-Position vorliegt,
  - -S(O)<sub>o</sub>R<sup>28</sup>, worin o und R<sup>28</sup> wie oben definiert sind, oder
  - -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert ist,
- (w)  $(C_2-C_5)$ Alkenyl, und
- (x) (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl, und

5

10

15

20

20

R<sup>58</sup> Wasserstoff, Halogen, OR<sup>37</sup>, worin R<sup>37</sup> wie oben definiert ist, (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)Alkyl, oder NO<sub>2</sub> ist,

oder wenn R3

einen sechsgliedrigen carbocyclischen Ring bilden können.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin

10 R<sup>1</sup> -OR<sup>4</sup>, worin R<sup>4</sup> (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl ist, oder -NHR<sup>5</sup> ist, worin R<sup>5</sup>
Wasserstoff oder (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl ist,

R<sup>2</sup> Wasserstoff oder Halogen ist,

15 
$$R^3$$
  $\stackrel{O}{--}C^7$ , worin  $R^7$  (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl ist

 $R^8$   $R^7$ , worin  $R^7$  ( $C_1$ - $C_4$ )Alkyl ist und  $R^8$ - $OR^7$  ist, worin  $R^7$  wie oben definiert ist,

Pyridyl oder

Ganz besonders bevorzugte Verbindungen der Erfindungen werden ausgewählt aus der Gruppe, die besteht aus:

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel (I) und deren pharmazeutisch verträgliche Salze, worin

5

# a) Verbindungen der Formel (II)

worin R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> wie oben definiert sind, oder deren Salze mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

10

worin R<sup>4</sup> wie oben definiert ist, umgesetzt werden, um Verbindungen der Formel (Ia)

worin R<sup>4</sup> wie oben definiert ist, oder ein Salz davon zu erhalten.

- Die Herstellung der Ausgangsverbindungen der allgemeinen Formel (II) sind an sich bekannt, und die Herstellung dieser Aminverbindungen wird z.B. in dem in der Einleitung erwähnten Stand der Technik beschrieben. Ebenso handelt es sich bei der Verbindung der allgemeinen Formel (III) um Verbindungen, die im Stand der Technik bekannt sind.
- Weiterhin werden Verbindungen der Erfindung durch die folgenden Verfahren erhalten:

# (b) Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

15

worin R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> wie oben definiert sind, werden zunächst in inerten Lösungsmitteln mit S=CCl<sub>2</sub> und anschließend mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

H-NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> (III)

worin R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> wie oben definiert sind, umgesetzt, um Verbindungen der Formel (Ib) zu erhalten

5

worin R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>5</sup> oder R<sup>6</sup> wie oben definiert sind, oder

(c) Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

10

worin R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> wie oben definiert sind, werden in inerten Lösungsmitteln mit Verbindungen der Formel (IV)

15

worin A für Halogen, bevorzugt für Chlor, steht, umgesetzt, um Verbindungen der Formel (I) zu erhalten, oder

(d) Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

worin  $R^2$  und  $R^3$  wie oben definiert sind, werden mit Ethyldithiocarboxylaten und Triethylamin und im Fall  $R^1 = -NR^5R^6$  mit Thioisocyanaten in inerten Lösungsmitteln umgesetzt, um Verbindungen der Formel (I) zu erhalten.

Die Verbindungen der Erfindung finden Verwendung als Arzneimittel.

Gegenstand der Erfindung sind somit weiterhin pharmazeutische Zusammensetzungen, die mindestens eine Verbindung der Erfindung in einer Mischung mit mindestens einem pharmazeutisch vertäglichen Trägerstoff umfassen, sowie die Verwendung der Verbindungen der Erfindung zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung bakterieller Infektionen bei Menschen oder Tieren.

15

10

5

Wie aus den folgenden Testergebnissen ersichtlich verfügen die Verbindungen der Erfindung über eine hohe antibakterielle Wirksamkeit, die der der analogen Verbindungen gemäß dem Stand der Technik, wie die Vergleichsbeispiele 1 und 2 zeigen, überlegen ist, was überaus überraschend ist.

20

25

Dazu wurden die MHK-Werte mit Hilfe der Mikrodilutionsmethode in BH-Medium bestimmt. Jede Prüfsubstanz wurde im Nährmedium gelöst. In der Mikrotiterplatte wurde durch serielle Verdünnung eine Konzentrationsreihe der Prüfsubstanzen angelegt. Zur Inokulation wurden Übernachtkulturen der Erreger verwandt, die zuvor im Nährmedium 1:250 verdünnt wurden. Zu 100 μl der verdünnten, wirkstoffhaltigen Nährlösungen wurden je 100 μl Inokulationslösung gegeben.

Die Mikrotiterplatten wurden bei 37°C bebrütet und nach ca. 20 Stunden oder nach 3 bis 5 Tagen abgelesen. Der MHK-Wert (µg/ml) gibt die niedrigste Wirkstoff-konzentration an, bei der kein Wachstum zu erkennen war.

Es wurden die folgenden Ergebnisse gefunden:

# MHK-Werte (µg/ml):

Beispiele	MHK [μg/ml] Staph. aureus 133
1	0.5
2	0.13
3	0.13
4	0.5
5	0.25
6	0.5
7	0.5
8	1
9	0.25
10	0.5
11	1
12	0.25

10

Vergleichsbeispiele	
F N O OMe	4
F N O NH CH <sub>3</sub>	1
Linezolid	

Die erfindungsgemäßen Verbindungen weisen ein breites antibakterielles Spektrum, speziell gegen gram-positive Keime und einige gram-negative Bakterien sowie Mycobacterien, Corynebakterien, Haemophilus influenzae und anaerobe Keime auf. Diese Eigenschaften ermöglichen ihre Verwendung als chemotherapeutische Wirkstoffe in der Human- und Tiermedizin.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind gegen ein breites Spektrum von Mikroorganismen wirksam. Mit ihrer Hilfe können gram-positive Keime, gramnegative Bakterien und bakterienähnliche Mikroorganismen wie Mycoplasmen bekämpft sowie die durch diese Erreger hervorgerufenen Erkrankungen verhindert, gebessert und/oder geheilt werden.

Besonders wirksam sind die erfindungsgemäßen Verbindungen gegen Bakterien und bakterienähnliche Mikroorganismen. Sie sind daher besonders gut zur Prophylaxe und Chemotherapie von lokalen und systemischen Infektionen in der Human- und Tiermedizin geeignet, die durch solche Erreger hervorgerufen werden.

Der oder die Wirkstoffe können gegebenenfalls in einem oder mehreren Trägerstoffe auch in mikroverkapselter Form vorliegen.

Die therapeutisch wirksamen Verbindungen sollen in den oben aufgeführten pharmazeutischen Zusammensetzungen vorzugsweise in einer Konzentration von etwa 0,1 bis 99,5, vorzugsweise von etwa 0,5 bis 95 Gew.-% der Gesamtmischung, vorhanden sein.

Die oben aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen können außer den erfindungsgemäßen Verbindungen auch weitere pharmazeutische Wirkstoffe enthalten.

Im allgemeinen hat es sich sowohl in der Human- als auch in der Veterinärmedizin als vorteilhaft erwiesen, den oder die erfindungsgemäßen Wirkstoffe in Gesamtmengen von etwa 0,5 bis etwa 500, vorzugsweise 5 bis 100 mg/kg Körpergewicht je 24 Stunden, gegebenenfalls in Form mehrerer Einzelgaben, zur Erzielung der gewünschten Ergebnisse zu verabreichen. Eine Einzelgabe enthält den oder die erfindungsgemäßen Wirkstoffe vorzugsweise in Mengen von etwa 1 bis etwa 80, insbesondere 3 bis 30 mg/kg, Körpergewicht.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können zum Zweck der Erweiterung des Wirkungsspektrums und um eine Wirkungssteigerung zu erreichen, auch mit anderen Antibiotika kombiniert werden.

#### Beispiele

### **Beispiel 1**

10

5 (5S)-3-(3-Fluoro-4-morpholinylphenyl)-5-(methoxy-thionocarbonylaminomethyl)-oxazolidin-2-on

140 mg (0,46 mmol) (5S)-3-(3-Fluoro-4-morpholinylphenyl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on, 110 mg (0,92 mmol) Thionocarbonylmonomethylmonothiomethylester und 0,2ml (1,15 mmol) Hünigbase werden in 5 ml Methanol über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Man engt ein und reinigt an Kieselgel (Dichlormethan/Methanol Gradient).

Ausbeute: 60 mg,  $R_F = 0.87$  (Dichlormethan/Methanol 100:7)

In Analogie zu Beispiel 1 werden aus den literaturbekannten Aminen die folgenden Beispiele erhalten:

Bsp.	Struktur	Ausbeute	$R_{\mathbf{F}}$
		%	(Dichlormethan/
		70	Methanol)
2	Q	64	0,47
	N S	×	(10:1)
	NHOMe		

Bsp.	Struktur	Ausbeute	$R_{F}$
Dsp.	Struktur		(Dichlormethan/
İ		%	Methanol)
3	O	-62	0,58
l			
			(20:1)
1			
Ĭ	s s		
	V N O		
	NHOMe		
4		53	0,77
-	ş´ `	33	
ł i	NN O		(100:3)
	F N O S		
	NH OMe		
-		96	0.60
5	l l	90	0,60
			(10:1)
	N S		
	NHOMe		
6	HO_	24	0,15
	N		(50:1)
			(50.1)
	N O S		
	NHOMe		
7	NC	94	0,20
		(E/Z-	(20:1)
		Gemisch)	4
	Ņ o ş		
	NHOMe		

Bsp.	Struktur	Ausbeute	$R_{\mathbf{F}}$
		%	(Dichlormethan/
[			Methanol)
8	CN	.94	0,20
		(E/Z-	(20:1)
		Gemisch)	. *
	NH OMe		
9	NC	53	0,40
	$\prod_{i=1}^{n}$		(5:1)
	NH OME		

### Beispiel 10

5

(5S)-3-(3-Fluoro-4-morpholinylphenyl)-5-(aminothionocarbonylaminomethyl)-oxazolidin-2-on

10

400 mg (1,35 mmol) (5S)-3-(3-Fluoro-4-morpholinylphenyl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on in 12 ml Chloroform/Wasser 1:1 werden bei 0°C mit 410 mg (4 mmol) Calciumcarbonat und 0,15 ml (2 mmol) Thiophosgen versetzt. Man rührt über Nacht bei Raumtemperatur nach, trennt die organische Phase ab und extrahiert die wäßrige Phase dreimal mit Chloroform. Die vereinigten organischen Phasen werden getrocknet und eingeengt. Das Zwischenprodukt wird in 38 ml Methanol aufgenommen und

mit 19 ml 2N Ammoniak in Methanol versetzt. Man rührt über Nacht bei Raumtemperatur, engt ein, filtriert ab und trocknet.

Ausbeute: 142 mg,  $R_F = 0.19$  (Dichlormethan/Methanol 100:3)

In Analogie zu Beispiel 10 werden aus den literaturbekannten Aminen die folgenden Beispiele erhalten:

Bsp.	Struktur	Ausbeute	$R_{\mathbf{F}}$
<b>]</b>		%	(Dichlormethan/
			Methanol)
11	9	25	0,4
	NH NH <sub>2</sub>		(10:1)
		60	0.55
12	O II	60	0,57
			(10:1)
	N O S		
	NH NH <sub>2</sub>		

### Patentansprüche

### 1. Verbindungen der allgemeinen Formel (I):

worin

5

10

15

20

R<sup>1</sup> -OR<sup>4</sup>, worin R<sup>4</sup> (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl ist, oder

-NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> ist, worin R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl, das gegebenenfalls über Ngebundenes Morpholin substituiert ist, bedeuten,

R<sup>2</sup> Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, Hydroxy oder Halogen ist,

R³ eine gesättigte, ungesättigte und/oder aromatische, gegebenfalls kondensierte und/oder substituierte, carbomono-, bi- oder tricyclische Gruppe oder eine gesättigte, ungesättigte und/oder aromatische, gegebenenfalls kondensierte und/oder substituierte, heteromono-, heterobioder heterotricyclische Gruppe ist, oder

 $R^3$  —  $C^7$ , worin  $R^7$  Wasserstoff,  $(C_1-C_4)$ Alkyl oder  $(C_3-C_8)$ -Cycloalkyl, oder

R<sup>7</sup> ist, worin R<sup>7</sup> wie oben definiert ist, und R<sup>8</sup> -NR<sup>7</sup>R<sup>9</sup>, worin R<sup>7</sup> unabhängig wie R<sup>7</sup> oben definiert und R<sup>9</sup> Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl ist, oder -OR<sup>7</sup> ist, worin R<sup>7</sup> wie oben definiert ist, oder

5

R<sup>3</sup> Halogen,

(C<sub>2</sub>-C<sub>5</sub>)Alkinyl,

10

 $R^{10}$   $R^{10}$   $R^{10}$   $R^{10}$   $R^{10}$   $R^{10}$   $R^{10}$   $R^{10}$   $R^{10}$  , worin  $R^{10}$  wie oben definiert, ist,

 $R^9$  , worin  $R^7$  und  $R^9$  wie oben definiert sind, und  $R^{11}$  Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl ist,

$$R^{11}$$
  $R^{9}$  , worin  $R^7$ ,  $R^9$  und  $R^{11}$  wie oben definiert sind,

 $R^9$  , worin  $R^9$  wie oben definiert ist und  $R^{12}$  und  $R^{13}$  unabhängig voneinander Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl sind oder gemeinsam eine  $(C_2-C_3)$ Alkandiylgruppe bilden,

, worin R<sup>7</sup> und R<sup>9</sup> wie oben definiert sind, und R<sup>15</sup> und R<sup>16</sup> unabhängig voneinander Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cyclo-alkyl sind, oder

 $\mathbb{R}^3$ 

5

10

15

R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> gemeinsam eine Gruppe der Formel

bilden, worin m eine ganze Zahl von 1 bis 3 ist, X -CH<sub>2</sub>-, -O-, -S- oder -NR<sup>11</sup> ist, worin R<sup>11</sup> wie oben definiert ist, und R<sup>19</sup> und R<sup>20</sup> beide Wasserstoff, Wasserstoff und Hydroxy, Wasserstoff und -N(R<sup>18</sup>)<sub>2</sub> oder zusammen =O, =NOH, =NOR<sup>21</sup>, worin R<sup>21</sup> (C<sub>1</sub>-

$$C_4$$
)Alkyl ist, =N-O-C-R<sup>22</sup>, worin R<sup>22</sup> Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-

 $C_4$ )Alkyl,  $(C_2-C_4)$ -Alkenyl,  $(C_3-C_4)$ Cycloalkyl oder  $-OR^{21}$  ist, worin  $R^{21}$  wie oben definiert ist, oder

$$= N - N - CH_3$$
 sind,

5 und pharmazeutisch verträgliche Salze davon.

- 2. Verbindungen nach Anspruch 1, worin
  - R<sup>3</sup> ausgewählt wird aus den Gruppen der Formeln:

10

wird, aus der Gruppe der Substituenten die besteht aus:

- (a) Wasserstoff
- (b) Halogen,
- (c)  $-OR^{24}$ ,
- (d)  $-SR^{24}$ ,
- (e) -S(O)<sub>n</sub>R<sup>24</sup>, worin n eine ganze Zahl von 1 oder 2 ist,
- (f) Cyano,

(g) 
$$-0-C-R^{24}$$
,

20

(i) 
$$-N-C-O-R^{24}$$

$$(j)$$
 $\begin{array}{cccc}
 & H & O \\
 & I & II \\
 & N - S - R^{24} \\
 & O \\
\end{array}$ 

$$(k)$$
  $-C-O-R^{24}$ 

$$\begin{array}{ccc}
 & O & R^{24} \\
 & || & | & | \\
 & | & C - N - R^{24'},
\end{array}$$

$$(m)$$
  $-C-R^{32}$ 

(n) (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl ist, die wahlweise substituiert sein können mit einem oder mehreren Substituenten, die aus der Gruppe der oben genannten Substituenten (a) bis (m) ausgewählt werden,

(q) Phenyl ist, das wahlweise substituiert sein kann mit einem oder mehreren Substituenten, die aus der Gruppe der oben genannten Substituenten (a) bis (n) ausgewählt werden,

worin R<sup>24</sup> und R<sup>24</sup> unabhängig ausgewählt werden aus:

(a) Wasserstoff,

(b) (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl, die wahlweise substituiert sein k\u00f6nnen mit einem oder mehreren Substituenten, die aus der Gruppe ausgew\u00e4hlt werden, die aus Fluor, Chlor, Hydroxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkoxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Acyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Acyloxy, oder

(c) Phenyl, das wahlweise substituiert sein kann mit einem oder mehreren Substituenten, die aus der Gruppe ausgewählt werden, die aus Fluor, Chlor, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, Hydroxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkoxy, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Acyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Acyloxy, oder

5

10

15

- R<sup>3</sup> Phenyl oder Pyridyl ist, die wahlweise substituiert sein können mit R<sup>25</sup> und R<sup>26</sup>, worin R<sup>26</sup> ausgewählt wird aus der Gruppe der Substituenten, die besteht aus:
  - (a) Wasserstoff,
  - (b) Halogen,
  - (c)  $-R^{27}$  und  $-OR^{27}$ , worin  $R^{27}$  Wasserstoff oder  $(C_1-C_4)$ Alkyl ist,
  - (d)  $-NO_2$ , und

R<sup>25</sup> ausgewählt wird aus der Gruppe der Substituenten, die besteht aus:

- (a) Wasserstoff,
- (b) (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl, das wahlweise substituiert sein kann mit einem oder mehreren Substituenten, die aus der Gruppe ausgewählt werden, die besteht aus:
  - Halogen;
  - -OH,
  - Oxo, daß nicht in  $\alpha$ -Position vorliegt,
  - S(O)<sub>o</sub>R<sup>28</sup>, worin o eine ganze Zahl von 0, 1 oder 2 ist und R<sup>28</sup> (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl oder (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl ist,
  - -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup> ist, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> gleich oder verschieden sind, und Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl, (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl,

    —(CH<sub>2</sub>) —OR<sup>31</sup>, worin m eine ganze Zahl von 1, 2 oder 3 ist und R<sup>31</sup> Wasserstoff oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl ist,

    —(O) (CH<sub>2</sub>) —NR<sup>32</sup>R<sup>33</sup>, worin m wie oben definiert und p 0 oder 1 ist und R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> gleich oder verschieden und Wasserstoff oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl sind

10

5

15

20

oder gemeinsam eine  $(C_4-C_6)$ Alkandiyl-Gruppe bilden, oder  $R^{29}$  und  $R^{30}$  gemeinsam  $-(CH_2)_2$ -O- $(CH_2)_2$ - oder  $-(CH_2)_2$ -N $(R^{31})$ - $(CH_2)_2$ -, worin  $R^{31}$  wie oben definiert ist, bilden,

5

- (c)  $(C_2-C_5)$ Alkenyl,
- (d) (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl,
- (h) -OR<sup>29</sup>, worin R<sup>29</sup> wie oben definiert ist,
- (i) Cyano,
- (j) -S(O)<sub>o</sub>R<sup>34</sup>, worin o wie oben definiert ist und R<sup>34</sup>

- (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, das wahlweise mit einem oder mehreren Substituenten substituiert ist, die aus Gruppe ausgewählt werden, die aus Halogen, Hydroxy, Cyano, -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup> ist, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind, und

O —C—O—R<sup>32</sup> besteht, worin R<sup>32</sup> wie oben definiert ist,

- $(C_2-C_4)$ Alkenyl,
- -NR<sup>35</sup>R<sup>36</sup>, worin R<sup>35</sup> Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl ist und R<sup>36</sup> Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, Alkyl, (C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)Alkenyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)-Cycloalkyl, -OR<sup>37</sup>, worin R<sup>37</sup> Wasserstoff oder (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl ist, oder -NR<sup>32</sup>R<sup>33</sup> ist, worin R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> wie oben definiert sind,
- $-N_3$

daß wahlweise mit einem oder mehreren Halogenatomen substituiert sein kann,

10

15

20

(h) 
$$-\frac{0}{8}$$
  $-N=S(0)_p R^{39} R^{40}$ , worin p eine ganze Zahl

von 0 oder 1 ist und  $R^{39}$  und  $R^{40}$  unabhängig voneinander ( $C_1$ - $C_2$ )Alkyl oder gemeinsam eine ( $C_3$ - $C_5$ )Alkandiyl Gruppe bilden,

- (i)  $-S-C-R^{38}$ , worin  $R^{38}$  wie oben definiert ist,
- (j) Tetrazolyl,
- (k) -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup> ist, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind,
- (1) -N(R<sup>29</sup>)COR<sup>38</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>38</sup> wie oben definiert sind,
- (m) -NR<sup>29</sup>S(O)<sub>0</sub>R<sup>38</sup> ist, worin R<sup>29</sup>, o und R<sup>38</sup> wie oben definiert sind,
- (n) -CONR<sup>29</sup>R<sup>30</sup> ist, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind,
- (o)  $-COR^{41}$ , worin  $R^{41}$ 
  - Wasserstoff
  - (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl, daß wahlweise mit einem oder mehreren Halogenatomen substituiert sein kann,
  - (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, daß wahlweise mit -OR<sup>37</sup>, -OC(O)R<sup>37</sup>, worin R<sup>37</sup> jeweils wie oben definiert ist, -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind, -S(O)<sub>o</sub>R<sup>28</sup>, worin o und R<sup>28</sup>, wie oben definiert sind,
  - (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl,
  - (C<sub>2</sub>-C<sub>5</sub>)Alkenyl, wahlweise substituiert mit -CHO, oder -CO<sub>2</sub>R<sup>37</sup> ist,
- (p) -C(=NR<sup>42</sup>)R<sup>41</sup>, worin R<sup>41</sup> wie oben definiert ist, und R<sup>42</sup>
  -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind,

5

10

15

20

(q) -C(R<sup>41</sup>)(OR<sup>43</sup>)(OR<sup>43</sup>), worin R<sup>41</sup> wie oben definiert ist, und R<sup>43</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sein können und (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl sind oder gemeinsam eine (C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>)-Alkandiylgruppe bilden,

(r) 
$$R^{29}R^{44}$$

$$-C-R^{41}$$

$$R^{35}$$
, worin  $R^{29}$ ,  $R^{35}$  und  $R^{41}$  wie oben defi-

niert sind, und R<sup>44</sup> R<sup>29</sup> oder –NR<sup>29</sup>R<sup>31</sup> ist, worin R<sup>29</sup> und R<sup>31</sup> wie oben definiert sind,

definiert sind,

$$C(O)R^{31}$$
 $C - R^{41}$ 
 $R^{29}$ 
und

(u) 
$$CH_2 = R^{29} = R^{30}$$
 , worin m,  $R^{29}$ ,  $R^{30}$  und  $R^{31}$ 

wie oben definiert sind, oder

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

 $R^{45}$ — $(CH_2)_q$ —N—, worin q eine ganze Zahl von 0 bis 4, und  $R^{45}$  - $COR^{46}$ , worin  $R^{46}$  ( $C_1$ - $C_6$ )Alkyl ist, daß mit Hydroxy sub-

5

10

10

15

20

stituiert sein kann, oder -C(O)-O-R<sup>47</sup> ist, worin R<sup>47</sup> (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkyl ist, oder

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

$$\mathbb{R}^{48}$$
 , worin  $\mathbb{R}^{48}$  Wasserstoff,  $(C_1\text{-}C_6)Alkyl$ , daß

wahlweise einen oder mehrere Substituenten, ausgewählt aus OH, CN oder Halogen, aufweisen kann,  $-(CH_2)_r-(C_6-C_{10})$ Aryl, worin r eine ganze Zahl von 1 bis 4 ist, oder  $-(CH_2)_r-OR^{49}$  ist, worin r wie oben definiert ist, und  $R^{49}$  Wasserstoff,  $(C_1-C_6)$ Alkyl,  $-(CH_2)_r-(C_6-C_{10})$ Aryl, worin r wie oben definiert ist, oder  $-C(O)R^{50}$  ist, worin  $R^{50}$  ( $C_1-C_6$ )Alkyl ist, oder

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

$$R^{52}$$
 $R^{53}$ 
 $R^{54}$ 
, worin  $R^{51}$  bis  $R^{54}$  unabhängig

voneinander ausgewählt werden aus Wasserstoff, - $NO_2$  und Halogen, oder

5 R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

$$\mathbb{R}^{55}$$
 , worin  $\mathbb{R}^{56}$  und  $\mathbb{R}^{56}$  unabhängig von-

einander Wasserstoff, (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl oder Phenyl sind oder gemeinsam eine (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)Alkandiylgruppe bilden, oder

R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

15 R<sup>3</sup> eine Gruppe der Formel:

R<sup>29</sup> wie oben definiert ist,

5

- R<sup>57</sup> ausgewählt wird aus der Gruppe der Substituenten, die besteht aus:
  - (a) Wasserstoff,
  - (b)  $-NO_2$ ,

10

(c) -S(O)<sub>o</sub>R<sup>59</sup> worin o wie oben definiert ist und R<sup>59</sup> (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl, daß wahlweise durch einen oder mehreren Substituenten substituiert sein kann, die ausgewählt werden aus der Gruppe die besteht aus, -OH, -CN, -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind, und -C(O)OR<sup>37</sup>, worin R<sup>37</sup> wie oben definiert ist; (C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>)Alkenyl oder -NR<sup>7</sup>R<sup>60</sup> ist, worin R<sup>7</sup> wie oben definiert ist und R<sup>60</sup> R<sup>22</sup> oder -NR<sup>32</sup>R<sup>33</sup> ist, worin R<sup>22</sup>, R<sup>32</sup> und R<sup>33</sup> wie oben definiert sind,

15

(d) Tetrazolyl,

(e)

20

 $-S = N = S(O)_p R^{39} R^{40}$ , worin p,  $R^{39}$  und  $R^{40}$  wie

oben definiert sind,

(f) -SH

(g)

- (h) -COR<sup>41</sup>, worin R<sup>41</sup> wie oben definiert ist,
- (i) -CONR<sup>29</sup>R<sup>30</sup> ist, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind,
- (j) -C(=NR<sup>42</sup>)R<sup>41</sup>, worin R<sup>41</sup> wie oben definiert ist, und R<sup>42</sup>
  -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind,
  -OR<sup>29</sup>, worin R<sup>29</sup> wie oben definiert ist, oder

  HO

  N-C-R<sup>29</sup> ist, worin R<sup>29</sup> wie oben definiert ist,

10

5

definiert sind,

**(1)** 

(k)

$$OC(O)R^{31}$$
 $-C-R^{41}$ , worin  $R^{29}$ ,  $R^{31}$  und  $R^{41}$  wie oben

15

20

(m)

OR<sup>31</sup>

$$-C$$
—(CH<sub>2</sub>)  $\overline{m}$  NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin m, R<sup>29</sup>, R<sup>30</sup> und R<sup>31</sup>

wie oben definiert sind,

(n) -CN

(o) -OR<sup>29</sup>, worin R<sup>29</sup> wie oben definiert ist,

(p) Halogen,

(q) -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert sind,

(r)

(s)

5

10

15

20

$$R^{29}$$
 | Worin o,  $R^{29}$  und  $R^{38}$  wie oben  $R^{38}$  wie oben

definiert sind,

(t) -C(R<sup>41</sup>)(OR<sup>43</sup>)(OR<sup>43</sup>), worin R<sup>41</sup> wie oben definiert ist, und R<sup>43</sup> und R<sup>43</sup> gleich oder verschieden sein können und (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)Alkyl sind oder gemeinsam eine (C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>)Alkandiylgruppe bilden,

(u)

$$NR^{29}R^{44}$$
 $-C-R^{41}$ , worin  $R^{29}$ ,  $R^{35}$  und  $R^{41}$  wie oben defi-

niert sind, und  $R^{44}$   $-R^{29}$  oder  $-NR^{29}R^{31}$  ist, worin  $R^{29}$  und  $R^{31}$  wie oben definiert sind,

- (v) (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl, das wahlweise substituiert sein kann mit einem oder mehreren Substituenten, die aus der Gruppe ausgewählt werden, die besteht aus:
  - Halogen;
  - -OH,
  - Oxo, daß nicht in α-Position vorliegt,
  - -S(O)<sub>o</sub>R<sup>28</sup>, worin o und R<sup>28</sup> wie oben definiert sind, oder
    - -NR<sup>29</sup>R<sup>30</sup>, worin R<sup>29</sup> und R<sup>30</sup> wie oben definiert ist,

25

(w) (C<sub>2</sub>-C<sub>5</sub>)Alkenyl, und

#### (x) (C<sub>3</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl, und

R<sup>58</sup> Wasserstoff, Halogen, OR<sup>37</sup>, worin R<sup>37</sup> wie oben definiert ist, (C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>)Alkyl, oder NO<sub>2</sub> ist,

5 oder wenn R<sup>3</sup>

10

15

20

einen sechsgliedrigen carbocyclischen Ring bilden können.

3. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, worin

R<sup>1</sup> -OR<sup>4</sup>, worin R<sup>4</sup> (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl ist, oder -NHR<sup>5</sup> worin R<sup>5</sup> Wasserstoff oder (C<sub>1</sub>-C<sub>8</sub>)Alkyl ist

R<sup>2</sup> Wasserstoff oder Halogen ist,

 $R^3$   $-C-R^7$ , worin  $R^7$  ( $C_1-C_4$ )Alkyl ist.

$$\mathbb{R}^8$$
 $\mathbb{R}^7$ , worin  $\mathbb{R}^7$  ( $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_4$ )Alkyl ist und  $\mathbb{R}^8$ - $\mathbb{OR}^7$  ist, worin  $\mathbb{R}^7$  wie oben definiert ist,

 $R^{18}$  R<sup>11</sup>, worin  $R^{11}$  wie oben definiert ist,  $R^{17}$  Wasserstoff und  $R^{18}$  -CN oder -NO<sub>2</sub> ist oder  $R^{17}$  -CN oder -NO<sub>2</sub> und  $R^{18}$  Wasserstoff ist, Pyridyl oder

10

4. Verbindungen nach Anspruch 1, 2 oder 3, die ausgewählt werden aus der Gruppe der Verbindungen, die besteht aus:

10

- Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch1 und deren pharmazeutisch verträgliche Salze, worin
  - a) Verbindungen der Formel (II)

$$R^3$$
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 

worin R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> wie im Anspruch 1 definiert sind, oder deren Salze mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

worin R<sup>4</sup> wie im Anspruch 1 definiert ist, umgesetzt werden, um Verbindungen der Formel (Ia)

5

worin R4 wie im Anspruch 1 definiert ist, oder ein Salz davon zu erhalten oder

10

#### (b) Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

15

worin R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> wie im Anspruch 1 definiert sind, zunächst in inerten Lösungsmitteln mit S=CCl<sub>2</sub> und anschließend mit Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

H-NR<sup>5</sup>R<sup>6</sup> (III)

worin R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> wie im Anspruch 1 definiert sind, umgesetzt werden, um Verbindungen der Formel (Ib) zu erhalten

10

15

worin R2, R3, R5 oder R6 wie im Anspruch 1 definiert sind, oder

#### (c) Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

worin R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> wie im Anspruch 1 definiert sind, in inerten Lösungsmitteln mit Verbindungen der Formel (IV)

worin A für Halogen, bevorzugt für Chlor, steht, umgesetzt werden, um Verbindungen der Formel (I) zu erhalten, oder

(d) Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

15

worin  $R^2$  und  $R^3$  wie im Anspruch 1 definiert sind, mit Ethyldithiocarboxylaten und Triethylamin und im Fall  $R^1 = -NR^5R^6$  mit Thioisocyanaten in inerten Lösungsmitteln umgesetzt werden, um Verbindungen der Formel (I) zu erhalten.

- 6. Verbindungen nach Anspruch 1 zur Verwendung als Arzneimittel.
- Pharmazeutische Zusammensetzung, die eine Verbindung nach Anspruch 1 in
   einer Mischung mit mindestens einem pharmazeutisch verträglichen Trägerstoff umfaßt.
  - 8. Verwendung der Verbindung nach Anspruch 1 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung bakterieller Infektionen bei Menschen oder Tieren.

Intex onat Application No PCT/EP 99/08469

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D263/20 C07D413/10 A61K31/421 A61K31/422 A61P31/04 C07D413/12 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D A61K A61P IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category \* X EP 0 789 025 A (BAYER AG) 1-8 13 August 1997 (1997-08-13) claims EP 0 312 000 A (E.I.DU PONT DE NEMOURS AND Α 1-8 COMPANY) 19 April 1989 (1989-04-19) claims Α EP 0 352 781 A (E.I. DU PONT DE NEMOURS 1-8 AND COMPANY) 31 January 1990 (1990-01-31) cited in the application claims WO 93 09103 A (THE UPJOHN COMPANY) 1-8 A 13 May 1993 (1993-05-13) cited in the application claims -/---Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means in the art. "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 10 March 2000 16/03/2000 Authorized officer Name and mailing address of the ISA Europeen Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Henry, J Fax: (+31-70) 340-3016

Inte onal Application No PCT/EP 99/08469

		PCI/EP 99/08469
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to daim No.
A	WO 95 07271 A (THE UPJOHN COMPANY) 16 March 1995 (1995-03-16) cited in the application	1-8
P,X	WO 99 12914 A (HOKURIKU SEIYAKU CO. LTD) 18 March 1999 (1999-03-18) abstract page 99 -page 106; claims	1-8
P,X	page 99 -page 106; claims  WO 98 54161 A (PHARMACIA & UPJOHN COMPANY) 3 December 1998 (1998-12-03) claims	1-8

Information on patent family members

Intex onal Application No PCT/EP 99/08469

Patent document cited in search repor	t	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0789025	A	13-08-1997	DE	19604223 A	07-08-1997
			AU	1251697 A	14-08-1997
			BG	101193 A	26-02-1999
			BR	9700885 A	27-10-1998
			CA	2196862 A	07-08-1997
			CN	1160051 A	24-09-1997
			CZ	9700340 A	13-08-1997
			HR	970048 A	30-04-1998
			HU	9700358 A	28-07-1998
			JP	9316073 A	09-12-1997
			NO	970511 A	07-08-1997
			NZ	314179 A	23-12-1998
			PL	318277 A	18-08-1997
			SG	50791 A	20-07-1998
			SK	15897 A	08-10-1997
			TR	9700092 A	21-08-1997
			US	5792765 A	11-08-1998
EP 0312000	Α	19-04-1989	AT	73783 T	15-04-1992
			AU	2396288 A	20-04-1989
			CA	1320730 A	27-07-1993
			DE	3869310 A	23-04-1992
			DK	573988 A	17-04-1989
			FI	884755 A	17-04-1989
			GR	3004973 T	28-04-1993
			HU	49864 A,B	28-11-1989
			IE	60426 B	13-07-1994
			IL	88047 A	15-11-1992
			JP	1132570 A	25-05-1989
			NO	174551 B	14-02-1994
			NZ	226582 A	26-06-1990
			PT	88765 B	31-12-1992
			SU	1616517 A	23-12-1990
			US	4942183 A	17-07-1990
			ZA	8807683 A	27-06-1990
EP 0352781	Α	31-01-1990	US	4948801 A	14-08-1990
			AU	622465 B	09-04-1992
			AU	3911589 A	01-02-1990
			CA	1337526 A	07-11-1995
			DK	374389 A	30-01-1990
			FI	893618 A	30-01-1990
			HU	58062 A	28-01-1992
			JP	2124877 A	14-05-1990
			JP	2899319 B	02-06-1999
			NO	893076 A	30-01-1990
			NZ	230108 A	25-10-1991
			PT	91315 A	08-02-1990
			US	5130316 A	14-07-1992
			US	5043443 A	27-08-1991
			US	5254577 A	19-10-1993
			ZA	8905778 A	27-03-1991
		سا النابة السائدي ميين سنة النبي يديد، عنين سني بدينيات الله ليبرد سي		146702 T	15-01-1997
W0 9309103	Α	13-05-1993	AT	140/03	** **
WO 9309103	A	13-05-1993	AT AU	146783 T 667198 B	14-03-1996
WO 9309103	A	13-05-1993	AU	667198 B	
WO 9309103	A	13-05-1993			14-03-1996

Information on patent family members

Inte onal Application No PCT/EP 99/08469

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9309103	Α		DE	69216251 T	15-05-1997
	••		DK	610265 T	09-06-1997
			EP	0610265 A	17-08-1994
			GR	3022340 T	30-04-1997
			ĴΡ	7500603 T	19-01-1995
			US	5565571 A	15-10-1996
			ÜS	5801246 A	01-09-1998
			US	5654428 A	05-08-1997
			US	5756732 A	26-05-1998
			US	5654435 A	05-08-1997
			US	5929248 A	27-07-1999
WO 9507271	Α	16-03-1995	AT	185804 T	15-11-1999
			AU	687866 B	05-03-1998
			AU	7557094 A	27-03-1995
			CA	2168560 A	16-03-1995
			CN	1130379 A	04-09-1996
			DE	6 <b>94</b> 21285 D	25-11-1999
			DE	6 <b>94</b> 21285 T	24-02-2000
			EP	0717738 A	26-06-1996
			JP	9502436 T	11-03-1997
			NZ	271805 A	26-02-1998
			US	5880118 A	09-03-1999
			ZA	9405894 A	05-02-1996
WO 9912914	Α	18-03-1999	AU	9001598 A	29-03-1999
			JP	11158164 A	15-06-1999
WO 9854161	A	03-12-1998	AU	7488398 A	30-12-1998

Intel. onales Aktenzeichen PCT/EP 99/08469

a. Klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 7 C07D263/20 C07D413/10 A61K31/421 A61K31/422 A61P31/04 C07D413/12 Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** cherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )  ${
m PK} \; 7 \; {
m C07D} \; {
m A61K} \; {
m A61P}$ IPK 7 Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Betr. Anspruch Nr. X EP 0 789 025 A (BAYER AG) 1-8 13. August 1997 (1997-08-13) Ansprüche EP 0 312 000 A (E.I.DU PONT DE NEMOURS AND 1-8 A COMPANY) 19. April 1989 (1989-04-19) Ansprüche EP 0 352 781 A (E.I. DU PONT DE NEMOURS 1 - 8A AND COMPANY) 31. Januar 1990 (1990-01-31) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche WO 93 09103 A (THE UPJOHN COMPANY) 1-8 A 13. Mai 1993 (1993-05-13) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche -/--Siehe Anhang Patentfamille Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden 1st und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzipe oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelnaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen beeonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderlecher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeidedatum, aber nach dem beanspruchten Priotitätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche 10. März 2000 16/03/2000 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevolimächtigter Bedlensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016 Henry, J

Ints. ionalee Aldenzeichen
PCT/EP 99/08469

		L	
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorle*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Telle	Betr. Anspruch Nr.
A	WO 95 07271 A (THE UPJOHN COMPANY) 16. März 1995 (1995-03-16) in der Anmeldung erwähnt		1-8
Ρ,Χ	WO 99 12914 A (HOKURIKU SEIYAKU CO. LTD) 18. März 1999 (1999–03–18) abstract Seite 99 –Seite 106; Ansprüche		1-8
P,X	Seite 99 -Seite 106; Ansprüche WO 98 54161 A (PHARMACIA & UPJOHN COMPANY) 3. Dezember 1998 (1998-12-03) Ansprüche		1-8

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intel Inales Aktenzelchen
PCT/EP 99/08469

In Day	Im Poshambanbalata Datum der Mitelled/or) der Datum der				
im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung		
EP 0789025 A	13-08-1997	DE 19604223 A AU 1251697 A BG 101193 A BR 9700885 A CA 2196862 A CN 1160051 A CZ 9700340 A HR 970048 A HU 9700358 A JP 9316073 A NO 970511 A NZ 314179 A PL 318277 A SG 50791 A SK 15897 A TR 9700092 A US 5792765 A	07-08-1997 14-08-1997 26-02-1999 27-10-1998 07-08-1997 24-09-1997 13-08-1997 30-04-1998 28-07-1998 09-12-1997 07-08-1997 23-12-1998 18-08-1997 20-07-1998 08-10-1997 21-08-1997 11-08-1998		
EP 0312000 A	19-04-1989	AT 73783 T AU 2396288 A CA 1320730 A DE 3869310 A DK 573988 A FI 884755 A GR 3004973 T HU 49864 A,B IE 60426 B IL 88047 A JP 1132570 A NO 174551 B NZ 226582 A PT 88765 B SU 1616517 A US 4942183 A ZA 8807683 A	15-04-1992 20-04-1989 27-07-1993 23-04-1992 17-04-1989 17-04-1989 28-04-1993 28-11-1989 13-07-1994 15-11-1992 25-05-1989 14-02-1994 26-06-1990 31-12-1992 23-12-1990 17-07-1990 27-06-1990		
EP 0352781 A	31-01-1990	US 4948801 A AU 622465 B AU 3911589 A CA 1337526 A DK 374389 A FI 893618 A HU 58062 A JP 2124877 A JP 2899319 B NO 893076 A NZ 230108 A PT 91315 A US 5130316 A US 5043443 A US 5254577 A ZA 8905778 A	14-08-1990 09-04-1992 01-02-1990 07-11-1995 30-01-1990 28-01-1992 14-05-1990 02-06-1999 30-01-1990 25-10-1991 08-02-1990 14-07-1992 27-08-1991 19-10-1993 27-03-1991		
WO 9309103 A	13-05-1993	AT 146783 T AU 667198 B AU 2689892 A CA 2119556 A DE 69216251 D	15-01-1997 14-03-1996 07-06-1993 13-05-1993 06-02-1997		

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter males Aktenzeichen
PCT/EP 99/08469

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung			Datum der Veröff <i>e</i> ntlichung
W0 9309103	Α		DE	69216251 T	15-05-1997
			DK	610265 T	09-06-1997
			EP	0610265 A	17-08-1994
			GR	3022340 T	30-04-1997
			JP	7500603 T	19-01-1995
			US	5565571 A	15-10-1996
			US	5801246 A	01-09-1998
			US	5654428 A	05-08-1997
			US	5756732 A	26-05-1998
			US	5654435 A	05-08-1997
			US	5929248 A	27-07-1999
WO 9507271	Α	16-03-1995	AT	185804 T	15-11-1999
			AU	687866 B	05-03-1998
			AU	7557094 A	27-03-1995
			CA	2168560 A	16-03-1995
			CN	1130379 A	04-09-1996
			DE	69421285 D	25-11-1999
			DE	69 <b>4</b> 21285 T	24-02-2000
			EP	0717738 A	26-06-1996
			JP	9502436 T	11-03-1997
			NZ	271805 A	26-02-1998
			US	5880118 A	09-03-1999
			ZA	9405894 A	05-02-1996
W0 9912914	Α	18-03-1999	AU	9001598 A	29-03-1999
			JP	11158164 A	15-06-1999
WO 9854161	A	03-12-1998	AU	7488398 A	30-12-1998